

#### ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



# DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classificati n internationale des brevets 6: C07D 209/10, A61K 31/40, C07D 409/04, 401/04, 405/04, 403/04

(11) Numéro de publication internationale: (43) Date de publication internationale:

WO 98/05639

12 février 1998 (12.02.98)

PCT/FR97/01432 (21) Numéro de la demande internationale:

31 juillet 1997 (31.07.97) (22) Date de dépôt international:

(30) Données relatives à la priorité: FR ler août 1996 (01.08.96) 96/09741

(60) Brevet ou demande principal(e)

(63) Apparenté(e) par continuation

Déposé(e) le

08/723,450 (CIP) 7 octobre 1996 (07.10.96)

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): LABORA-TOIRES UPSA [FR/FR]; 304, avenue Docteur Jean Bru, F-47000 Agen (FR).

(72) Inventeurs; et

- (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): GÜNGÖR, Timur [FR/FR]; 61, avenue de Buzenval, F-92500 Rueil Malmaison (FR). TEULON, Jean-Marie [FR/FR]; 13, avenue Guibert, F-78170 La Celle Saint Cloud (FR).
- (74) Mandataires: HUBERT, Philippe etc.; Cabinet Beau de Loménie, 158, rue de l'Université, F-75007 Paris (FR).

(81) Etats désignés: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, HU, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, brevet ARIPO (GH, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), brevet curasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont recues.

(54) Title: 1,2-DIARYLINDOLE AS COX-2 INHIBITORS

(54) Titre: 1,2-DIARYLINDOLES EN TANT QU'INHIBITEURS DE COX-2

$$Y_1 \longrightarrow Y_1 \longrightarrow SO_2R \qquad (1)$$

#### (57) Abstract

Derivatives of formula (I), wherein R is a C1-6 lower alkyl radical, a C1-6 lower haloalkyl radical or an NH2 grouping; A is an aromatic ring (a) or a heterocyclic thiophene, furan, pyriding or pyrimidine ring; each of Y1 and Y2, which are the same or different, is a hydrogen atom, a halogen atom, an OR' radical where R' is a hydrogen atom or a C1-6 lower alkyl radical, a C1-6 lower alkyl radical, and SO<sub>2</sub>R grouping where R has the meaning given above; and Y<sub>3</sub> is a hydrogen atom or a C<sub>1-6</sub> lower alkyl radical; and the therapeutical use thereof, particularly as drugs having anti-inflammatory and pain relieving properties, are disclosed.

#### (57) Abrégé

La présente invention concerne les dérivés de formule (I), dans laquelle: R représente un radical alkyle inférieur de 1 à 6 atomes de carbone, un radical halogén alkyle inférieur de 1 à 6 atomes de carbone, un groupement -NH2, A représente un cycle aromatique (a); A peut également représenter un hétérocycle thiophène, furane, pyridine ou pyrimidine; Y1 et Y2 représentent indépendamment l'atome d'hydrogène, un atome d'halogène, un radical OR', R' représentant l'atome d'hydrogène ou un radical alkyle inférieur de 1 à 6 atomes de carbone, un radical alkyle inférieur de 1 à 6 atomes de carbone, un groupement SO2R, R ayant la même signification que ci-dessus; Y<sub>3</sub> représente l'atome d'hydrogène, un radical alkyle inférieur de 1 à 6 atomes de carbone, et leur utilisation en thérapeutique notamment comme médicaments à propriétés anti-inflammatoires et antalgiques.

## UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arm <i>é</i> nie	FI	Finlande	LŤ	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaldjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Paso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	Œ	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	1L	Israél	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Béiarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italic	MX	Mexique	UZ	Ouzhékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Vict Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	N	Norvège	zw	Zimbabwe
Ci	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		*
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		•
CU	Cuba	K2	Kazakatan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède	*	
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

PCT/FR97/01432

5

10

15

20

# 1,2-DIARYLINDOLES EN TANT QU'INHIBITEURS DE COX-2

La présente invention concerne en tant que produits nouveaux, les dérivés 1,2-diarylindoles de formule générale (I).

Une des voies de biotransformation de l'acide arachidonique est la voie de la cyclooxygénase; elle permet la transformation de l'acide arachidonique en PGG2 puis en PGH2. Des travaux récents sur le clonage et le séquençage de la cyclooxygénase ont permis de mettre en évidence chez plusieurs espèces et chez l'homme en particulier, deux isoenzymes la cyclooxygénase-1 (COX-1) et la cyclooxygénase 2 (COX-2). La première est une enzyme constitutive, exprimée dans la plupart des tissus, alors que la seconde qui est exprimée dans quelques tissus comme le cerveau, est inductible dans la plupart des tissus par de nombreux produits, en particulier par les cytokines et les médiateurs produits au cours de la réaction inflammatoire. Chaque enzyme joue un rôle différent et l'inhibition de COX-1 ou de COX-2 va provoquer des conséquences qui ne sont pas identiques. L'inhibition de COX-1 provoquera une diminution des prostaglandines participant à l'homéostasie ce qui peut entraîner des effets secondaires. L'inhibition de COX-2 provoquera une diminution des prostaglandines produites en situation d'inflammation. Ainsi l'inhibition sélective de COX-2 permet d'obtenir un agent antiinflammatoire bien toléré.

Les composés de l'invention permettent d'obtenir cette inhibition sélective. En conséquence, les composés en question présentent un profil pharmacologique très intéressant dans la mesure où ils sont doués de propriétés anti-inflammatoires et antalgiques tout en étant remarquablement bien tolérés notamment au niveau gastrique. Ils seront particulièrement indiqués pour le traitement des phénomènes inflammatoires et pour le traitement de la douleur.

On peut citer par exemple, leur utilisation dans le traitement de l'arthrite, notamment l'arthrite rhumatoïde, la spondylarthrite, l'arthrite de la goutte, l'osthéoarthrite, l'arthrite juvénile, les maladies auto immunes, le lupus

25

10

15

20

25

30

érythèmateux. Ils seront également indiqués pour le traitement de l'asthme bronchique, des dysménorrhées, des tendinites, des bursites, des inflammations dermatologiques telles que le psoriasis, l'eczéma, les brûlures, les dermatites. Ils peuvent également être utilisés pour le traitement des inflammations gastro intestinales, la maladie de Crohn, les gastrites, les colites ulcératives, la prévention du cancer, notamment l'adénocarcinome du colon, la prévention des maladies neurodégénératives particulièrement la maladie d'Alzheimer, la prévention du Stroke, l'épilepsie et la prévention du travail utérin prématuré.

Leurs propriétés antalgiques permettent en outre leur utilisation dans tous les symptômes douloureux notamment dans le traitement des algies musculaires, articulaires ou nerveuses, des douleurs dentaires, des zonas et des migraines, dans le traitement des affections rhumatismales, des douleurs d'origine cancéreuse, mais aussi à titre de traitements complémentaires dans les états infectieux et fébriles.

La présente invention concerne également le procédé de préparation des dits produits et leurs applications en thérapeutique.

Certains dérivés diaryl hétérocycliques sont décrits dans la littérature comme inhibiteurs de la cyclooxygénase-2. On peut citer par exemple le document WO96/06840 de Merck Frosst. Toutefois, à la lecture de ce document, on constate, que seulement deux dérivés de l'indole sont décrits et que ces dérivés, à la différence des composés de l'invention, sont substitués en position 2 et 3 et non pas en position 1 et 2. Rien ne laisse supposer que de façon surprenante, les dérivés de l'indole possèdant un aryl en position-1, c'est à dire sur l'atome d'azote présentent de très bonne propriétés inhibitrices de la COX-2. La demanderesse a de plus découvert que c'est sur le phényl en 2 de l'indole que doit se trouver en position-4 la substitution -SO<sub>2</sub>R. Si cette substitution est placée sur un phényl en 1; c'est à dire sur un phényl sur l'atome d'azote, les dérivés obtenus ne possèdent pas de bonnes propriétés inhibitrices de la COX-2.

D'autres dérivés d'indole sont décrits pour leur application comme inhibiteurs de la cyclooxygénase-2 dans le brevet US 5 510 368 de Merck Frosst.

Ces dérivés sont très différents sur le plan de leur structure chimique des composés revendiqués par la demanderesse puisqu'il s'agit de dérivés d'indole substitués en position-2 par un groupe méthyle à la différence des composés de l'invention qui sont substitués en position-2 par un groupe aryle. En outre, les composés décrits dans ce document antérieur comportent tous en position-3 une chaîne alkyle avec une fonction ester ou acide que l'on ne trouve dans aucun des composés de l'invention. De plus, en position-1, ces composés s'éloignent encore des composés de l'invention puisqu'il s'agit toujours de groupement benzyle et non aryle.

10

5

Les dérivés 1.2-diarylindole selon l'invention sont caractérisés en ce qu'ils répondent à la formule générale (I) :

$$Y_1$$
 $Y_2$ 
 $Y_2$ 
 $Y_3$ 
 $Y_2$ 
 $Y_3$ 
 $Y_2$ 
 $Y_3$ 
 $Y_3$ 

15

#### Formule (I)

dans laquelle:

R représente :

K Teptesein

- un radical alkyle inférieur de 1 à 6 atomes de carbone,
- un radical halogéno alkyle inférieur de 1 à 6 atomes de carbone,
- un groupement -NH<sub>2</sub>,

- un cycle aromatique:

A représente :

25

20

dans lequel  $X_1$  et  $X_2$  représentent indépendamment :

- l'atome d'hydrogène,
- 30 un atome d'halogène,

- un radical alkyle inférieur de 1 à 6 atomes de carbone,
- un radical trifluorométhyle,

5

25

30

- un radical (CH<sub>2</sub>)nN R<sub>1</sub> R<sub>2</sub> dans lequel
  - -n est un nombre entier de 0 à 2,
- R<sub>1</sub> et R<sub>2</sub> représentent indépendamment l'atome d'hydrogène ou un radical alkyle inférieur de 1 à 6 atomes de carbone,
  - un radical O-alkyle inférieur de 1 à 6 atomes de carbone,
  - un groupement  $SO_2R$ , R ayant la même signification que ci-dessus, ou encore  $X_1$  et  $X_2$  forment ensemble un groupement méthylène dioxy,
- A peut également représenter un hétérocycle thiophène, furane, pyridine ou pyrimidine

Y<sub>1</sub> et Y<sub>2</sub> représentent indépendamment :

- l'atome d'hydrogène,
- un atome d'halogène,
- un radical OR', R' représentant l'atome d'hydrogène ou un radical alkyle inférieur de 1 à 6 atomes de carbone,
  - un radical alkyle inférieur de 1 à 6 atomes de carbone.
  - un groupement SO<sub>2</sub>R, R ayant la même signification que ci-dessus,

Y<sub>3</sub> représente :

- 20 l'atome d'hydrogène,
  - un radical alkyle inférieur de 1 à 6 atomes de carbone.

Dans la description et les revendications, on entend par alkyle inférieur une chaîne hydrocarbonée ayant de 1 à 6 atomes de carbone, linéaire ou ramifiée. Un radical alkyle inférieur est par exemple un radical méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, butyle, isobutyle, tertiobutyle, pentyle, isopentyle, hexyle, isohexyle.

Par radical halogénoalkyle inférieur, on entend un radical alkyle de 1 à 6 atomes de carbone dont 1 à 7 atomes d'hydrogène ont été substitués par 1 à 7 atomes d'halogène. Un radical halogénoalkyle inférieur est par exemple un radical trifluorométhyle, un radical trifluoro-2,2,2 éthyle, un radical pentafluoroéthyle, un

radical difluoro-2,2 trifluoro 3,3,3 propyle, un radical heptafluoropropyle, un radical chlorométhyle ou bromométhyle.

On entend par halogène un atome de chlore, de brome, d'iode ou de fluor.

Avantageusement, les dérivés conformes à l'invention sont les dérivés de formule (I) précitée dans laquelle :

R représente:

- un radical alkyle inférieur de 1 à 6 atomes de carbone,
- un groupement NH<sub>2</sub>

A représente un noyau aromatique:



10

5

dans lequel X1 et X2 représentent indépendamment :

- l'atome d'hydrogène,
- un atome d'halogène,
  - un radical alkyle inférieur de 1 à 6 atomes de carbone,
  - un radical O-alkyle inférieur de 1 à 6 atomes de carbone,
  - un radical (CH2)nN R1 R2 dans lequel:
    - -n est égal à 0 ou 1,

- R<sub>1</sub> et R<sub>2</sub> représentent un radical alkyle inférieur de 1 à 6 atomes de carbone,

ou encore X1 et X2 forment ensemble un groupement méthylène dioxy,

A représente un hétérocycle thiophène, pyridine ou pyrimidine

Y<sub>1</sub> et Y<sub>2</sub> représentent indépendamment :

- 25 l'atome d'hydrogène,
  - un atome d'halogène,
  - un groupement OH,
  - un radical alkyle inférieur de 1 à 6 atomes de carbone,
  - un groupement SO2R, R ayant la même signification que ci-dessus,
- 30 Y<sub>3</sub> représente:

- l'atome d'hydrogène,
- un radical alkyle inférieur de 1 à 6 atomes de carbone.

Avantageusement, dans le cadre de la présente invention, on utilisera un composé de formule (I) dans laquelle, l'une au moins des conditions suivantes est réalisée :

- R représente un radical méthyle ou un groupement NH<sub>2</sub>,
- A représente un noyau aromatique:

X<sub>1</sub>

10

15

20

5

### dans lequel:

- $X_1$  représente l'atome d'hydrogène, l'atome de fluor, l'atome de chlore un radical méthyle ou un radical  $N(CH_3)_2$ ,
  - X<sub>2</sub> représente l'atome d'hydrogène,
- Y<sub>1</sub> représente l'atome d'hydrogene, l'atome de fluor,
- Y<sub>2</sub> représente l'atome d'hydrogène,
- Y<sub>3</sub> représente l'atome d'hydrogène.

Les composés de l'invention particulièrement préférés sont les composés suivants :

 $\ l\hbox{-}(4\hbox{-}fluoroph\'{e}nyl)\hbox{-}2\hbox{-}[4\hbox{-}(m\'{e}thylsulfonyl)ph\'{e}nyl] indole$ 

1-(4-chlorophényl)-2-[4-(méthylsulfonyl)phényl]indole

1-(4-méthylphényl)-2-[4-(méthylsulfonyl)phényl]indole

10

5

15

1-phényl-2-[4-(méthylsulfonyl)phényl]indole

20

4-(1-phényl-2-indolyl)benzène sulfonamide

25

1-(4-diméthylaminophényl)-2-[4-(méthylsulfonyl)phényl]indole

5-fluoro-1-phényl-2-[4-(méthylsulfonyl)phényl]indole

10

5

15

Les composés de l'invention de formule (I) peuvent être obtenus à partir de dérivés de formule (II)

20

$$Y_1$$
 $Y_2$ 
 $Y_3$ 
 $Y_2$ 
 $Y_3$ 
 $Y_2$ 
 $Y_3$ 
 $Y_3$ 
 $Y_2$ 
 $Y_3$ 
 $Y_3$ 
 $Y_4$ 
 $Y_4$ 
 $Y_5$ 
 $Y_5$ 

Formule (II)

25 dans laquelle

 $Y_1$ ,  $Y_2$  et  $Y_3$  sont définis comme ci-dessus et R'représente un radical alkyle inférieur de 1 à 6 atomes ou un radical halogénoalkyle inférieur de 1 à 6 atomes de carbone,

par réaction avec les composés de formule (III)

A-X

### Formule (III)

où A représente un noyau aromatique

10

dans lequel  $X_1$  et  $X_2$  sont définis comme ci-dessus ou un hétérocycle thiophène furane, pyridine ou pyrimidine,

et où X représente un atome d'halogène, selon les conditions décrites dans la littérature, illustrées par exemple par les références suivantes :

15

Khan, M.A.; Rocha, E.K. Chem Pharm Bull 1977, 3110.

Unangst, P.C.; Connor, D.T.; Stabler, S.R. et Weikert, R.J. J.Het.Chem 1987, 814.

Unangst, P.C.; Connor, D.T. et Stabler, S.R. J.Het.Chem 1987, 818. Saleha, S.; Siddiqui A. A.; Khan, N. H. Ind. J. Chem 1980, Vol.19B, 198,

20 p.81.

Les composés de l'invention de formule (I) où R représente un groupement NH<sub>2</sub>, peuvent être obtenus à partir de dérivés de formule (I) dans laquelle Y<sub>1</sub>, Y<sub>2</sub>, Y<sub>3</sub>, et A sont définis comme ci-dessus, et où R représente le groupement méthyle

Formule (I,  $R = CH_3$ )

par l'une quelconque des méthodes de transformation des méthylsulfones en sulfonamides connues de la littérature comme par exemple celle décrite dans Tetrahedron Letters, 1994, Vol. 39, n°35, 7201 et qui consiste à faire réagir les méthylsulfones avec une base et un trialkyl borane dans un solvant organique comme le tétrahydrofurane au reflux suivi de l'action de l'hydroxyamine Osulfonique.

Les composés de formule (II) sont obtenus par synthèse classique des indoles telle que décrit dans la littérature aux références :

E. Fischer, F. Jourdan, Ber. 1883,16, 2241,

E. Fischer, O. Hess. Ber. 1884, 17, 559,

B. Robinson, Chem. Rev. 1963, 63, 372,

B. Robinson, Chem. Rev. 1969, 69,227,

B. Robinson. The Fisher Indole Synthesis (Wiley, New York, 1982) à partir de dérivés hydrazones de formule (IV)

15

10

5

$$Y_{1}$$

$$CH_{2}$$

$$N-N$$

$$Y_{2}$$

$$N-N$$

$$H$$

20

#### Formule (IV)

dans laquelle Y<sub>1</sub>, Y<sub>2</sub> et Y<sub>3</sub> et R' sont définis comme ci-dessus, par chauffage en présence d'un catalyseur tel que le chlorure de zinc ou d'autres acides de Lewis ou encore d'acide protonné tel que l'acide sulfurique ou polyphosphorique (PPA).

25

Les composés de formule (IV) sont obtenus classiquement par condensation d'hydrazine de formule (V)

5

## Formule (V)

dans laquelle  $Y_1$  et  $Y_2$  sont définis comme ci-dessus avec des cétones de formule (VI)

$$R'SO_2$$
 CH<sub>2</sub>-Y<sub>3</sub>

10

### Formule (VI)

dans laquelle Y3 et R' sont définis comme ci-dessus.

Les dérivés de formule (VI) sont préparés à partir de composés de formule (VII)

20

15

#### Formule (VII)

dans laquelle Y<sub>3</sub> et R' sont définis comme ci-dessus par réaction d'oxydation par un péracide tel que l'acide m-chloroperbenzoïque dans un solvant organique comme le dichlorométhane ou par un agent d'oxydation minéral comme le permanganate de potassium ou le perborate de sodium dans un solvant tel que l'acide acétique.

Les composés de formule (VII) où R' et Y<sub>3</sub> sont définis comme ci-dessus sont préparés à partir de dérivés de formule (VIII)

### Formule (VIII)

dans laquelle R' est défini comme ci-dessus, par une réaction de Friedel et Craft en présence de AlCl<sub>3</sub> ou d'un autre acide de Lewis avec le chlorure d'acide de formule (IX)

10

$$Y_3$$
-CH<sub>2</sub>- $C$ -Cl

### Formule (IX)

dans laquelle Y<sub>3</sub> est défini comme ci-dessus.

15

Dans le cas où Y<sub>3</sub> représente l'atome d'hydrogène, les composés acétophénones de formule (VII) pourront être obtenus également par la méthode décrite dans Organic Synthesis Coll. Vol. 4, 1963, p. 708 à partir des acides connus dans la littérature et de formule (X),

20

#### Formule (X)

dans laquelle R' a la même signification que ci-dessus.

25

Cette méthode consiste à faire réagir le chlorure des acides de formule (X) avec l'éthoxymagnesiumdiéthylmalonate.

Un autre mode de préparation des composés de l'invention de formule (I) consiste à réaliser la déshydrogénation de dérivés de formule (XI) dans laquelle A, Y<sub>1</sub>, Y<sub>2</sub>, Y<sub>3</sub> et R ont la même signification que ci-dessus.

$$Y_1$$
 $Y_2$ 
 $X_3$ 
 $Y_3$ 
 $Y_2$ 
 $X_3$ 
 $X_4$ 
 $X_5$ 
 $X_5$ 

10

### Formule (XI)

Cette déshydrogénation est réalisée pendant une durée allant de quelques heures à plusieurs jours en présence de catalyseur tel que le Pd/C à 10 % dans un solvant organique tel que le mésitylène et à des températures variant de la température ambiante à 250°C.

D'autres méthodes de déshydrogénation peuvent être utilisées comme par exemple celles décrites dans les références suivantes:

15 Trost, Barry M. J.Am.Chem.Soc. 1967, 1847,

Jackman, L.M. Advances in Organic Chemistry,

Methods and Results, Vol. II, Raphael, R.A., Taylor, E.C. and Wynberg, H. Ed. Interscience Publishers, Inc., New York, N.Y. 1960,

Linstead, R.P. et Michaeles, K.O.A., J. Chem. Soc. 1940, 1134

Des méthodes faisant intervenir des quinones comme par exemple l'orthochloranil ou la DDQ en présence de solvant tel que le phénétol peuvent donc également permettre l'accès aux composés de formule (I).

Les dérivés de formule (XI) sont obtenus par réaction des anilines de formule (XII) où A a la même signification que ci-dessus,

25

$$A-NH$$
,

#### Formule (XII)

sur des dérivés de formule (XIII)

10

15

20

25

Formule (XIII)

dans laquelle Y<sub>1</sub>, Y<sub>2</sub>, Y<sub>3</sub> et R ont la même signification que ci-dessus, dans un solvant organique tel que l'acide acétique par exemple.

Les dérivés de formule (XII) sont commerciaux ou accessibles selon les méthodes classiques de la chimie organique.

Les dérivés de formule (XIII) sont obtenus par la réaction de Stork décrite dans les références :

Stork, G.; Terrell, R et Szmuszkovicz J. J. Am. Chem. Soc 1954, 76, 2029 Stork, G et Landesman, H; J. Am. Chem. Soc. 1956, 78, 5128 à partir d'enamine de formule (XIV)

$$Y_1$$
 $Y_2$ 
 $N$ 

Formule (XIV)

et de composé halogéné de formule (XV)

$$RO_2S$$
  $Y_3$ 

Formule (XV)

10

15

20

25

30

dans lesquelles Y<sub>1</sub>, Y<sub>2</sub>, Y<sub>3</sub> et R sont définis comme ci-dessus, et X represente l'atome d'halogène tel que le chlore, le brome ou l'iode.

Les composés de formule (XV) sont accessibles à partir de dérivés de formule (VI) ou (VII) précédemment décrits, par réaction d'halogénation classique de la littérature.

Les composés de formule (I) tels que définis ci-dessus sont des inhibiteurs de cyclooxygénase-2 et sont doués d'une très bonne activité anti-inflammatoire et analgésique associée à une excellente tolérance en particulier gastrique.

Ces propriétés justifient leur application en thérapeutique et l'invention a également pour objet, à titre de médicaments, les produits tels que définis par la formule (I) ci-dessus.

Ainsi, l'invention couvre également une composition pharmaceutique, caractérisée en ce qu'elle comprend une quantité pharmaceutiquement efficace d'au moins un composé de formule (I) tel que précédemment défini éventuellement incorporé dans un excipient, véhicule ou support pharmaceutiquement acceptable.

Ces compositions peuvent être administrées par voie buccale, rectale, par voie parentérale, par voie transdermique, par voie oculaire, par voie nasale ou par voie auriculaire.

Ces compositions peuvent être solides ou liquides et se présenter sous les formes pharmaceutiques couramment utilisées en médecine humaine comme, par exemple, les comprimés simples ou dragéifiés, les gélules, les granulés, les suppositoires, les préparations injectables, les systèmes transdermiques, les collyres, les aérosols et sprays et les gouttes auriculaires. Elles sont préparées selon les méthodes usuelles. Le principe actif, constitué par une quantité pharmaceutiquement efficace d'au moins un composé de formule (I) défini comme ci-dessus peut y être incorporé à des excipients habituellement employés dans ces compositions pharmaceutiques, tels que le talc, la gomme arabique, le lactose, l'amidon, le stéarate de magnésium, la polyvidone, les dérivés de la cellulose, le beurre de cacao, les glycérides semi-synthétiques, les véhicules

WO 98/05639 PCT/FR97/01432

aqueux ou non, les corps gras d'origine animale ou végétale. les glycols, les divers agents mouillants, dispersants ou émulsifiants, les gels de silicone, certains polymères ou copolymères, les conservateurs, arômes et colorants.

L'invention couvre encore une composition pharmaceutique à activité antiinflammatoire et antalgique permettant notamment de traiter favorablement les phénomènes inflammatoires et la douleur caractérisée en ce qu'elle comprend une quantité pharmaceutiquement efficace d'au moins un composé de formule (I) précitée éventuellement incorporé dans un excipient, véhicule ou support pharmaceutiquement acceptable.

5

10

15

20

25

30

Selon un mode de réalisation, on prépare une composition pharmaceutique à activité anti-inflammatoire et antalgique permettant notamment de traiter favorablement les différentes inflammations et la douleur.

L'invention couvre également une composition pharmaceutique utile dans la prévention du cancer, en particulier l'adénocarcinome du colon, la prévention des maladies neurodégénératives particulièrement la maladie d'Alzheimer, la prévention du Stroke, l'épilepsie et la prévention du travail utérin prématuré.

Selon une variante de réalisation, on prépare une composition formulée sous forme de gélules ou de comprimés dosés de 1 mg à 1000 mg ou sous forme de préparations injectables dosées de 0,1 mg à 500 mg. On pourra également utiliser des formulations sous forme de suppositoires, pommades, crèmes, gels, des préparations en aérosols, des préparations transdermiques ou des emplâtres.

L'invention couvre encore un procédé de traitement thérapeutique des mammifères, caractérisé en ce qu'on administre à ce mammifère une quantité thérapeutiquement efficace d'au moins un composé de formule (I) telle que précédemment définie. Selon une variante de réalisation de ce procédé de traitement, le composé de formule (I), soit seul, soit en association avec un excipient pharmaceutiquement acceptable, est formulé en gélules ou en comprimés dosés de 1 mg à 1000 mg pour l'administration par voie orale, ou sous forme de préparations injectables dosées de 0,1 mg à 500 mg ou encore sous forme de suppositoires, pommades, crèmes, gels ou de préparations en aérosols.

Ce procédé permet notamment de traiter favorablement les phénomènes inflammatoires et la douleur.

En thérapeutique humaine et animale, les composés de formule (I) peuvent être administrés seuls ou en association avec un excipient physiologiquement acceptable sous fome quelconque, en particulier par voie orale sous forme de gélules ou de comprimés ou par voie parentérale sous forme de soluté injectable. D'autres formes d'administration comme suppositoires, pommades, crèmes, gels ou des préparations en aérosols peuvent être envisagées.

Comme il ressortira clairement des essais de pharmacologie donnés en fin de description, les composés selon l'invention peuvent être administrés en thérapeutique humaine dans les indications précitées par voie orale sous forme de comprimés ou gélules dosés de 1 mg à 1000 mg ou par voie parentérale sous forme de préparations injectables dosées de 0,1 mg à 500 mg en une ou plusieurs prises journalières pour un adulte de poids moyen 60 à 70 kg.

En thérapeutique animale la dose journalière utilisable se situe entre 0,1 mg et 100 mg par kg.

D'autres caractéristiques et avantages de l'invention seront mieux compris à la lecture qui va suivre de quelques exemples nullement limitatifs, mais donnés à titre d'illustration.

20

5

10

15

### Exemple 1: 4-(méthylsulfonyl) fluorobenzène

Formule (III): 
$$A = X_1$$
,  $X = F$ ;  $X_1 = 4-SO_2CH_3$ ;  $X_2 = H$ 

5

Dans un mélange de 150 ml de fluorobenzene et 58.3 g (0.4 mol) d'AlCl<sub>3</sub> introduire goutte à goutte 50 g (0.44 mol) de chlorure d'acide méthane sulfonique. Porter au reflux pendant 7 h. Couler le milieu réactionnel dans un mélange d'eau et de glace. Extraire au dichlorométhane. Laver les phases organiques réunies avec une solution de bicarbonate de sodium. Sécher sur MgSO<sub>4</sub>. Concentrer.

10

Le solide blanc obtenu est purifié par recristallisation dans l'eau pour donner 46.9 g de 4-(méthylsulfonyl)fluorobenzène.

Formule brute :  $C_7H_7FO_2S$ 

Point de fusion: 73°C.

15

### Exemple 2: 4-(méthylsulfonyl)acétophénone

Formule (VI):  $Y_3 = H$ ;  $R' = CH_1$ 

## 20 Méthode A:

### Exemple 2a: Ethoxy magnésium diéthylmalonate

Additionner goutte à goutte un mélange de 2.7 ml d'éthanol et 0.3 ml de CCl<sub>4</sub> sur 2.9 g (0.12 mol) de magnésium dégraissé à l'éther. Introduire goutte à goutte 41 ml d'éther anhydre puis 20 g (0.125 mol) de malonate d'éthyle en maintenant le reflux des solvants sans chauffage. En fin d'addition, chauffer au reflux pendant 5 h jusqu'à la disparition complète du magnésium.

Le composé est utilisé sans purification dans l'étape suivante.

10

15

20

25

30

# Exemple 2b: 4-(méthylsulfonyl) acétophénone

Formule (VI):  $Y_3 = H$ ;  $R' = CH_3$ 

Additionner 22.6 g de chlorure de l'acide 4-méthylsulfonyl benzoïque (obtenu à partir de 20 g d'acide 4-méthylsulfonyl benzoïque portés au reflux 3 h en présence de 15 ml de SOCl<sub>2</sub>; 150 ml de toluène et quelques gouttes de pyridine. L'excès de toluène et de SOCl<sub>2</sub> est distillé, le résidu repris à l'éther isopropylique pour donner 22.6 g d'un solide blanc de point de fusion 129°C) en solution dans 200 ml de benzène chaud sur 28 g de éthoxy magnésium diéthylmalonate obtenu selon l'exemple 2a.

L'ensemble est chauffé 30 mn au bain-marie. Après refroidissement, introduire 18 ml de H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> concentré dilué avec 150 ml d'eau. Agiter 1 h. Décanter. Laver la phase organique à l'eau jusqu'à ce que le pH devienne neutre. Sécher sur MgSO<sub>4</sub> et concentrer. L'huile obtenue est reprise dans un mélange de 100 ml de HCl concentré, 100 ml d'acide acétique et 50 ml d'eau. Porter au reflux 3 h. Diluer avec 500 ml d'eau. Extraire au chloroforme. Réunir les phases organiques, les laver avec une solution de bicarbonate de sodium puis sécher sur MgSO<sub>4</sub> et concentrer.

On obtient ainsi 15.1 g de 4-(méthylsulfonyl) acétophénone.

Formule brute : C<sub>9</sub>H<sub>10</sub>O<sub>3</sub>S

Point de fusion: 127°C.

#### Methode B:

Exemple 2c: 4-(méthylthio) acétophénone

Formule (VII):  $R' = CH_3$ ;  $Y_3 = H$ 

Dans un mélange de 100 g (0.8 mol) de thioanisole, 750 ml de CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> et 63 ml (0.9 mol) d'acétylchlorure refroidit au préalable à 0°C, additionner par

spatule 123 g (0.92 mol) d'AlCl<sub>3</sub> de sorte que la température n'excède pas 10°C. Laisser le mélange sous agitation 1 h à température ambiante. Porter 1 h à 40°C puis couler sur 800 ml d'un mélange glace / eau. Décanter. Extraire au CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>. Réunir les phases organiques. Laver à l'eau puis sécher sur MgSO<sub>4</sub> et concentrer pour obtenir 117.1 g de 4-(méthylthio) acétophénone.

Formule brute :  $C_9H_{10}O_5$ Point de fusion : 80°C.

### Exemple 2d: 4-(méthylsulfonyl) acétophénone

10

15

20

25

5

Formule (VI):  $R' = CH_3$ ;  $Y_3 = H$ 

Introduire 152 g (0.96 mol) de KMnO<sub>4</sub> en solution dans 3.5 l d'eau à un mélange de 171.1 g (0.7 mol) de 4-(méthylthio)acétophénone préparés à l'exemple 2c et 292 ml d'acide acétique. Additionner 2.3 l d'eau. Laisser la température de la réaction revenir à la température ambiante. Ajouter goutte à goutte une solution saturée de sulfite de sodium jusqu'à ce que la solution soit décolorée. Laisser une nuit à température ambiante. Filtrer le solide obtenu et laver abondamment à l'eau. Recristalliser dans l'éthanol 95 % pour obtenir 91.5 g de 4-(méthylsulfonyl) acétophénone.

Formule brute :  $C_9H_{10}O_3S$ Point de fusion : 126°C.

Selon le mode opératoire de l'exemple 2c et 2d et en utilisant le chlorure d'acide approprié, le composé de l'exemple 3 a été préparé.

## Exemple 3: 1-[4-(méthylsulfonyl)phényl]propan-one

Formule (VI):  $R' = CH_3$ ;  $Y_3 = CH_3$ 

Formule brute : C<sub>10</sub>H<sub>12</sub>O<sub>2</sub>S

Point de fusion: 107°C.

# Exemple 4: 2-Bromo-1-(4-méthylsulfonylphényl) éthanone

5

10

15

20

25

30

Formule (XV):  $R = CH_1$ ;  $Y_3 = H$ ; X=Br

A une suspension de 313.7 g de 4-(méthylsulfonyl)acétophénone préparé selon l'exemple 2b ou 2d, dans 3080 ml d'acide acétique, ajouter 3 ml d'acide chlorhydrique concentré. Puis introduire goutte à goutte une solution de 75.6 ml de brome et 216 ml d'acide acétique. Une décoloration et un passage en solution de la suspension sont observés. A la fin de l'addition de brome, un précipité commence à apparaître. Le mélange est laissé une nuit à température ambiante. Essorer le précipité. Diluer la phase aqueuse avec 16 l d'eau et essorer le précipité. Réunir les solides obtenus, rincer abondamment à l'eau puis sécher pour obtenir 376.2 g de 2-bromo-1-(4-méthylsulfonylphényl)éthanone.

Formule brute : C,H,BrO,S

Point de fusion: 126°C

# Exemple 5: 4-(méthylsulfonyl) acétophénone phénylhydrazone

Formule (IV): 
$$R' = CH_3$$
;  $Y_1 = Y_2 = Y_3 = H$ 

Un mélange de 15.1 g (0.076 mol) de 4-(méthylsulfonyl) acétophénone préparé à l'exemple 2b ou 2d, 86 ml (0.088 mol) de phényl hydrazine et 80 ml de toluène est porté au reflux pendant 4 h. L'eau formée lors de la réaction est éliminée grâce à un Dean Stark. On obtient 20.7 g de 4-(méthylsulfonyl) acétophénone phénylhydrazone.

Formle brute : C<sub>15</sub> H<sub>16</sub> N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>S

Point de fusion: 175°C.

Selon le mode opératoire de l'exemple 5, les composés des exemples 6 à 12 ont été préparés en utilisant les cétones et les hydrazines appropriées.

5 Exemple 6: 4-(méthylsulfonyl) acétophénone (4-chlorophényl) hydrazone

Formule (IV): 
$$R' = CH_3$$
;  $Y_1 = 4-Cl$ ;  $Y_2 = Y_3 = H$ 

Formule brute: C<sub>15</sub>H<sub>15</sub>Cl N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>S

Point de fusion : 163°C.

Exemple 7: 4-(méthylsulfonyl) acétophénone 4-(méthylsulfonyl) phényl hydrazone

Formule (IV): 
$$R' = CH_3$$
;  $Y_1 = 4-SO_2CH_3$ ;  $Y_2 = Y_3 = H$ 

Formule brute :  $C_{16}H_{18}N_2O_4S_2$ 

Point de fusion: 285°C.

Exemple 8: 1-[4-(méthylsulfonyl)phényl]propanone phényl hydrazone

Formule (IV): 
$$R' = CH_3$$
;  $Y_1 = Y_2 = H$ ;  $Y_3 = CH_3$ 

Formule brute: C<sub>16</sub>H<sub>18</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>S

Point de fusion: 149°C.

Exemple 9: 4-(méthylsulfonyl) acétophénone 3,5-dichlorophényl hydrazone

Formule (IV): 
$$R' = CH_3$$
;  $Y_1 = 3-C1$   $Y_2 = 5-C1$ ;  $Y_3 = H$ 

Formule brute :  $C_{15}H_{14}Cl_2N_2O_2S$ 

Point de fusion: 218-219°C.

# Exemple 10: 4-(méthylsulfonyl) acétophénone (4-methylphényl) hydrazone

5

Formule (IV): 
$$R' = CH_3$$
;  $Y_1 = 4-CH_3Y_2 = Y_3=H$ ;

Formule brute: C<sub>16</sub>H<sub>18</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>S

Point de fusion : 204°C.

10

# Exemple 11: 4-(méthylsulfonyl) acétophénone (4-fluorophényl) hydrazone

Formule (IV): 
$$R' = CH_3$$
;  $Y_1 = 4-F$ ;  $Y_2 = Y_3=H$ ;

15 For

Formule brute: C<sub>15</sub>H<sub>15</sub>FN<sub>2</sub>O<sub>2</sub>S

Point de fusion: 182°C

# Exemple 12: 4-(méthylsulfonyl acétophénone)-2,4-difluorophényl hydrazone

20

30

Formule (IV): 
$$R' = CH_3$$
;  $Y_1 = 2-F$ ;  $Y_2 = 4-F$ ;  $Y_3 = H$ 

Formule brute :  $C_{15}H_{14}F_2O_2S$ 

Point de fusion: 170°C.

# 25 Exemple 13: 2-[4-méthylsulfonyl)phényl]indole

Formule (II): 
$$R' = CH_3$$
;  $Y_1 = Y_2 = Y_3 = H$ 

Additionner par portion 87.3 g (0.3 mol) de 4-méthylsulfonyl acétophénone phénylhydrazone préparé à l'exemple 5 dans 613 g d'acide

polyphosphorique (PPA) chauffé au préalable à 40°C. La température de ce mélange est maintenue à 100°C pendant 1 h puis 10 mn à 135°C. Ajouter goutte à goutte 345 ml d'eau en maintenant la température à environ 80°C. Laisser refroidir. Neutraliser avec 1300 ml de KOH à 50 %. Filtrer le précipité, laver à l'eau et sécher. Recristalliser dans le méthoxyéthanol pour obtenir 40.8 g de 2-[4-(méthylsulfonyl)phényl]indole.

Formule brute :  $C_{15}H_{13}NO_2S$ 

Point de fusion: 250°C

Un deuxième jet de 34.1 g peut être obtenu par concentration des eauxmères.

Selon l'exemple 13 et en utilisant les hydrazones appropriés, les composés des exemples 14 à 20 ont été préparés.

15

5

#### Exemple 14: 5-chloro 2-[4-(méthylsulfonyl)phényl]indole

Formule (II): 
$$R' = CH_3$$
;  $Y_1 = 5-Cl$ ;  $Y_2 = Y_3 = H$ 

20

Formule brute: C<sub>15</sub>H<sub>12</sub>Cl NO<sub>2</sub>S

Point de fusion: 246°C

# Exemple 15: 5-(méthylsulfonyl)-2-[4-(méthylsulfonyl)phényl]indole

25 Formule (II):  $R' = CH_3$ ;  $Y_1 = 5-SO_2CH_3$ ;  $Y_2 = Y_3 = H$ 

Formule brute: C<sub>16</sub>H<sub>15</sub>NO<sub>4</sub>S<sub>2</sub>

Point de fusion: 325°C.

# Exemple 16: 3-méthyl-2-[4-(méthylsulfonyl)phényl]indole

Formule (II) : 
$$R' = CH_3$$
;  $Y_1 = Y_2 = H$ ;  $Y_3 = CH_3$ 

Formule brute : C<sub>16</sub>H<sub>15</sub>NO<sub>2</sub>S

Point de fusion : 184°C.

# Exemple 17: 4,6-dichloro-2-[4-(méthylsulfonyl)phényl]indole

Formule (II):  $R' = CH_3$ .  $Y_1 = 4-C1$ ;  $Y_2 = 6-C1$ ;  $Y_3 = H$ 

Formule brute: C<sub>15</sub>H<sub>11</sub>Cl<sub>2</sub>NO<sub>2</sub>S

Point de fusion: 263-264°C

Exemple 18: 5-méthyl-2-[4-(méthylsulfonyl)phényl]indole

Formule (II): 
$$R' = CH_3$$
;  $Y_1 = 5-CH_3$ ;  $Y_2 = Y_3 = H$ 

Formule brute : C<sub>16</sub>H<sub>15</sub>NO<sub>2</sub>S

Point de fusion : 249°C.

Exemple 19: 5-fluoro-2-[4-(méthylsulfonyl)phényl]indole

Formule (II): 
$$R' = CH_3$$
;  $Y_1 = 5-F$ ;  $Y_2 = Y_3 = H$ 

Formule brute :  $C_{15}H_{12}FNO_2S$ 

Point de fusion : 239°C.

# Exemple 20: 5,7-difluoro-2-[4-(méthylsulfonyl)phényl]indole

Formule (II):  $R' = CH_3$ ;  $Y_1 = 5-F$ ;  $Y_2 = 7-F$ ;  $Y_3 = H$ 

Formule brute :  $C_{15}H_{11}F_2NO_2S$ 

Point de fusion: 252-254°C.

### Exemple 21: 1-cyclohex-1-enyl pyrrolydine

10

Formule (XIV):  $Y_1 = Y_2 = H$ 

Un mélange de 52 ml de cyclohexanone, 70 ml de pyrrolidine et 100 ml de toluène est porté au reflux pendant 4 h dans un réacteur muni d'un Dean Stark. Une distillation sous vide permet d'obtenir 54.1 g de 1-cyclohex-1-enyl pyrrolydine.

Formule brute: C<sub>10</sub>H<sub>17</sub>N

Point d'ébullition: 106 °C sous environ 20 mmHg.

.

20

15

5

Exemple 22: 2-[2-(4-méthylsulfonylphényl)-2-oxo-ethyl]cyclohexanone

Formule (XIII): 
$$R = CH_3$$
;  $Y_1 = Y_2 = Y_3 = H$ 

25

Porter au reflux une solution de 10.9 g de 1-cyclohex-1-enyl pyrrolidine, préparé selon l'exemple 21, et 80 ml de toluène. Ajouter par portion 20 g de 2-bromo-1-(4-méthylsulfonylphényl)éthanone préparé à l'exemple 4. Le reflux est maintenu pendant 2 h après la fin de l'addition. Laisser refroidir puis hydrolyser en introduisant 36 ml d'eau et en portant l'ensemble pendant 2 h supplémentaires au reflux. Distiller le toluène. Extraire la phase aqueuse restante au

dichlorométhane. Réunir les phases organiques, sécher et concentrer pour obtenir un solide brut. Une purification par chromatographie sur gel de silice (éluant CH,Cl, 90 %; Acétate d'éthyle 10 %) permet d'obtenir 11.7 g de 2-[2-(4méthylsulfonylphényl)-2-oxo-éthyl] cyclohexanone.

5

Formule brute : C<sub>15</sub>H<sub>18</sub>O<sub>2</sub>S

Point de fusion: 122°C.

Selon l'exemple 22, le composé de l'exemple 23 a été préparé.

10

Exemple 23: 4-[2-oxo-cyclohexyl)-acetyl]-benzène sulfonamide

Formule (XIII):  $R = NH_2$ ,  $Y_1 = Y_2 = Y_3 = H$ 

15

Purification par chromatographie sur gel de silice (éluant CH.Cl. 80 % / Acétate d'éthyle 20 %)

Formule brute: C, H,, NO, S

Point de fusion: 147°C

20

Exemple 24: 1-Benzo[1,3]dioxol-5-yl-2-(4-méthylsulfonyl-phényl)-4,5,6,7tetrahydro-1H-indole

Formule (XI): 
$$R = CH_3$$
;  $Y_1 = Y_2 = Y_3 = H$ ,
$$X_1$$

$$A = X$$

$$X_1, X_2 = méthylène dioxy$$

25

30

Un mélange de 5.1 g de 2-[2-(4-méthylsulfonylphényl)-2-oxoethyl]cyclohexanone, préparé à l'exemple 22, 2.5 g de 3,4-(méthylène dioxy)aniline et 15 ml d'acide acétique est porté au reflux pendant 30 mn. Après

15

20

25

30

refroidissement, le mélange est dilué avec 60 ml d'eau. Le solide obtenu est filtré, lavé à l'eau et séché. Une cristallisation dans l'éthanol permet d'obtenir 6.5 g de 4-[2-oxo-cyclohexyl)-acetyl]-benzène sulfonamide.

Formule brute :  $C_{21}H_{21}NO_4S$ 

Point de fusion: 185°C.

Selon le mode opératoire de l'exemple 24 mais en utilisant les anilines appropriées, les composés des exemples 25 à 30 ont été préparés.

Exemple 25: 1-(4-fluorophényl)-2-(4-méthanesulfonylphényl)-4,5,6,7-tetrahydro-1H-indole

Formule (XI): 
$$R = CH_3$$
;  $Y_1 = Y_2 = Y_3 = H$ ;  
 $X_1 = A = X_2$ ;  $X_1 = A = F$ ;  $X_2 = H$ 

Formule brute :  $C_{21} H_{20} FNO_{2}S$ 

Point de fusion: 193-195°C.

Exemple 26 : 4-[1-(4-fluorophényl) 4,5,6,7-tetrahydro-1H-indole-2-yl]-benzène sulfonamide

Formule (XI): 
$$R = NH_2$$
;  $Y_1 = Y_2 = Y_3 = H$ ,  
 $X_1$   
 $A = X_2$   
 $X_2 = 4-F$ ;  $X_2 = H$ 

Formule brute : C<sub>20</sub>H<sub>10</sub>FN<sub>2</sub>O<sub>2</sub>S

Point de fusion : 144°C.

15

20

Exemple 27: 1-(3-chloro-4-méthoxyphényl)-2-(4-méthanesulfonylphényl)-4,5,6,7-tetrahydro-1H-indole

Formule (XI) :  $R = CH_3$ ;  $Y_1 = Y_2 = Y_3 = H$ ;

$$X_1$$
 $A = X_2$ 
;  $X_1 = 3-C1$ ;  $X_2 = 4-OCH_3$ 

Formule brute: C,H,Cl NO,S

Point de fusion : 185°C.

Exemple 28: 1-(3-hydroxyphényl)-2-(4-méthanesulfonylphényl)-4,5,6,7-tetrahydro-1H-indole

Formule (XI):  $R = CH_3$ ;  $Y_1 = Y_2 = Y_3 = H$ ;

$$X_1$$
  
 $A = X_2$   
;  $X_1 = 3-OH$ ;  $X_2 = H$ 

Formule brute: C<sub>21</sub>H<sub>21</sub>NO<sub>3</sub>S

Point de fusion: 179°C.

Exemple 29: 5-terButyl-1-(4-fluorophényl)-2-(4-méthanesulfonylphényl)-4,5,6,7-tetrahydro-1H-indole

25 Formule (XI):  $R = CH_3$ ;  $Y_1 = 5$ -tBu;  $Y_2 = Y_3 = H$ ;

$$X_1$$
 $A = X_2$ 
;  $X_1 = 4-F$ ;  $X_2 = H$ 

Formule brute: C3H3FNO.S

Point de fusion: 207°C.

# Exemple 30: 1-(3,4-dichlorophényl)-2-(4-méthanesulfonylphényl)-4,5,6,7-tetrahydro-1H-indole

Formule (XI): 
$$R = CH_3$$
;  $Y_1 = Y_2 = Y_3 = H$ .

$$X_1 = X_2$$

$$X_2 = 3-C1$$
;  $X_2 = 4-C1$ 

Formule brute: C, H, Cl, NO, S

Point de fusion : 163°C.

15

20

25

30

5

# Exemple 31: 1-(4-fluorophényl)-2-[4-(méthylsulfonylphényl)]indole

Un mélange de 5 g (0.018 mol) de 2-[4-(méthylsulfonyl)phényl] indole obtenu à l'exemple 13, 6.7 ml (0.061 mol) de 4-fluorobromobenzène, 50 ml de N-méthylpyrrolidonne (NMP), 2.1 g de Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>(0.02 mol) et 5.7 g (0.02 mol) de Cu<sub>2</sub>Br<sub>2</sub> est chauffé à 200°C sous atmosphère d'azote pendant 7 h. La réaction est contrôlée par chromatographie sur couche mince (CCM). Rajouter 3 ml de 4-fluorobromobenzène et continuer la réaction pendant 5 h. Après refroidissement, le mélange réactionnel est coulé dans un mélange de 70 ml d'eau et de 10 ml d'éthylène diamine. Ajouter de l'acétate d'éthyle. Filtrer sur célite pour éliminer

les sels de cuivre. Extraire à l'acétate d'éthyle. Réunir les phases organiques, laver à l'eau jusqu'à pH neutre puis sécher sur MgSO<sub>4</sub> et concentrer. L'huile obtenue est purifiée par chromatographie sur gel de silice (Toluène 90 % / Acétate d'éthyle 10 %). Une recristallisation dans le 2-méthoxyéthanol permet d'obtenir 2.3 g de 1-(4-fluorophényl)-2-[4-(méthylsulfonylphényl)]indole

Formule brute: C<sub>21</sub>H<sub>16</sub>FNO<sub>2</sub>S

Point de fusion: 184°C

# Exemple 32: 1-Benzo[1,3]dioxol-5-yl-2-(4-méthylsulfonylphényl) indole

Formule (I):  $R = CH_3$ ;  $Y_1 = Y_2 = Y_3 = H$ ;

$$X_1$$
 $A = X_2$ 
 $X_1$ ;  $X_2 = \text{méthylènedioxy}$ 

15

20

25

10

5

Un mélange de 6.5 g de 1-Benzo[1,3]dioxol-5-yl-2-(4-méthylsulfonyl-phényl)-4,5,6,7-tetrahydro-1H-indole, préparé à l'exemple 24, 4.2 g de Pd/C à 10 % et 105 ml de mesitylène est porté au reflux pendant 8 h. Le mélange tiède est ensuite filtré sur célite. Le filtrat est concentré. Le solide obtenu est lavé à l'éthanol puis à l'éther isopropylique.

Le produit est purifié une première fois par chromatographie sur gel de silice (éluant CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> 98 % / Acétate d'éthyle 2 %) puis recristallisé dans le 2-méthoxy éthanol pour donner 4.1 g de 1-Benzo[1,3]dioxol-5-yl-2-(4-méthylsulfonyl phényl) indole.

Formule brute :  $C_{22}H_{17}NO_4S$ 

Point de fusion: 186°C.

10

15

# Exemple 33: 1-(3,4-dichlorophényl)-2-(4-méthanesulfonylphényl)-indole

Formule (I): 
$$R = CH_3$$
;  $Y_1 = Y_2 = Y_3 = H$ ;
$$X_1 = X_2$$

$$X_2 = 3-C1$$
;  $X_2 = 4-C1$ 

On chauffe à 80°C pendant 15 h un mélange de 3 g de 1-(3,4-dichlorophényl)-2-(4-méthanesulfonylphényl)-4.5,6,7-tetrahydro-1H-indole préparé à l'exemple 30, 2.4 g de 2,3-dichloro-5,6-dicyano-1,4-benzoquinone 98 % (DDQ) et 20 ml d'éthyl phényl éther (phenetol).

Filtrer l'insoluble après refroidissement. Le filtrat est dilué avec de l'éther, lavé à l'eau basique, séché et concentré. L'huile brune obtenue est purifiée par chromatographie sur gel de silice (éluant CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>) pour donner 0.9 g de 1-(3,4-dichlorophényl)-2-(4-méthanesulfonylphényl)-indole.

Formule brute : C<sub>21</sub>H<sub>15</sub>Cl<sub>2</sub>NO<sub>2</sub>S

Point de fusion: 200°C.

En utilisant les methodes des exemples 31, 32 ou 33, les composés des exemples 34 à 54 ont été préparés.

# Exemple 34: 1-(4-méthylphényl)-2-[4-(méthylsulfonyl)phényl]indole

Formule (I): 
$$R = CH_3$$
;  $Y_1 = Y_2 = Y_3 = H$ ;
$$X_1 = X_2$$

$$X_1 = 4-CH_3$$
;  $X_2 = H$ 

Purifié par chromatographie sur gel de silice (éluant Toluène 95 % / 30 Acétate d'éthyle 5 %).

Formule brute: C<sub>22</sub>H<sub>19</sub>NO<sub>2</sub>S

Point de fusion: 186°C.

# 5 Exemple 35: 1-phényl-2-[4-(méthylsufonyl)phényl]indole

Formule (I): 
$$R = CH_3$$
;  $Y_1 = Y_2 = Y_3 = H$ ;

$$X_1$$

$$A = X_2$$

$$X_1 = X_2 = H$$

10

Purifié par chromatographie sur gel de silice (éluant Toluène 95 % / Acétate d'éthyle 5 %).

Formule brute : C<sub>21</sub>H<sub>17</sub>NO<sub>2</sub>S

Point de fusion: 175°C.

15

# Exemple 36: 1-(4-chlorophényl)-2-[4-(méthylsulfonyl)phényl]indole

Formule (I): 
$$R = CH_3$$
;  $Y_1 = Y_2 = Y_3 = H$ ;

$$X_1$$
 $A = X_2$ 
 $X_1 = 4-C1; X_2 = H$ 

20

Purifié par trois chromatographies sur gel de silice successives (éluant : Toluène 90 % / Acétate d'éthyle 10 %, puis Toluène 95 % / Acétate d'éthyle 5 % et enfin chloroforme 95 % / isopropylamine 5 %) puis recristallisé dans l'acétonitrile.

25 l'

Formule brute :  $C_{21}H_{16}Cl\ NO_2S$ 

Point de fusion: 174°C.

Exemple 37: 5-(méthylsulfonyl)-2-[4-(méthylsulf nyl)phényl]-1-phényl indole

Formule (I): 
$$R = CH_3$$
;  $Y_1 = 5-SO_2CH_3$ ,  $Y_2 = Y_3 = H$ ;

$$X_1$$

$$A = X_2$$

$$X_1 = X_2 = H$$

Purifié par chromatographie sur gel de silice (éluant Toluène 95 % / Acétate d'éthyle 5 %).

Formule brute: C<sub>22</sub>H<sub>19</sub>NO<sub>4</sub>S

Point de fusion: 238°C.

10

### Exemple 38: 1-(2-thiényl)-2-{4-(méthylsulfonyl)phényl]indole

Formule (I): 
$$R = CH_3$$
;  $Y_1 = Y_2 = Y_3 = H$ ;

15

$$A = \bigcup_{i=1}^{n} S_i$$

Purifié par chromatographie sur gel de silice (éluant : Toluène 80 % / Acétate d'éthyle 20 %) et par recristallisation dans 5 volumes d'acétonitrile.

20

Formule brute: C<sub>19</sub>H<sub>12</sub>NO<sub>2</sub>S<sub>2</sub>

Point de fusion: 168°C.

# Exemple 39: 1-[4-(N,N-diméthylaminométhyl)phényl]-2-[4-(méthylsulfonyl) phényl]indole

Formule (I): 
$$R = CH_3$$
;  $Y_1 = Y_2 = Y_3 = H$ ;

$$X_1$$
 $A = X_2$ 
;  $X_1 = 4 - CH_2 N$ 
;  $X_2 = H$ 

10

15

20

Purifié par deux chromatographies sur gel de silice (éluant CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> 95 % / Acétone 5 %, puis CHCl<sub>3</sub> 95 % / isopropylamine 5 %) et recristallisé dans l'acétonitrile.

Formule brute :  $C_{24}H_{24}N_2O_2S$ 

Point de fusion: 147°C

Exemple 40: 3-méthyl-2-[4-(méthylsulfonyl)phényl]-1-phényl indole

Formule (I):  $R = CH_3$ ;  $Y_1 = Y_2 = H$ ;  $Y_3 = CH_3$ ;

$$X_1$$

$$A = X_2$$

$$X_1 = X_2 = H$$

Formule brute: C<sub>22</sub>H<sub>19</sub>NO<sub>2</sub>S

Point de fusion : 224°C.

Exemple 41: 1-[4-(N,N-diméthylaminométhyl)phényl]-3-méthyl-2-[4-(méthylsulfonyl)phényl]indole

Formule (I):  $R = CH_3$ ;  $Y_1 = Y_2 = H$ ;  $Y_3 = CH_3$ ;

$$X_1$$
 $A = X_2$ 
;  $X_1 = 4 - CH_2 N$ 
;  $X_2 = H$ 

Purifié par deux chromatographies sur gel de silice successives (éluant

25 CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> 80 %. Acétone 20 % et CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> 95 %; Méthanol 5 %)

Formule brute :  $C_{25}H_{26}N_2O_2S$ 

Point de fusion: 196°C.

#### Exemple 42: 5-méthyl-2-[4-(méthylsulfonyl)phényl]-1-phényl indole

Formule (I):  $R = CH_3$ ;  $Y_1 = 5-CH_3$ ;  $Y_2 = Y_3 = H$ ,

 $X_1$   $A = X_2$   $X_1 = X_2 = H$ 

Purifié par chromatographie sur gel de silice (éluant Toluène 95 %, Acétate d'éthyle 5 %).

Recristallisé dans le 2-méthoxyéthanol.

10

5

Formule brute :  $C_{22}H_{19}NO_2S$ 

Point de fusion: 152°C.

Exemple 43: 2-[4-(méthylsulfonyl)phényl]-1-(3-pyridyl)indole

15

Formule (1):  $R = CH_3$ ;  $Y_1 = Y_2 = Y_3 = H$ ;

$$A = \begin{bmatrix} 1 \\ N \end{bmatrix}$$

20

Purifié par chromatographie sur gel de silice (éluant CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>).

Recristallisé dans l'isopropanol.

Formule brute : C<sub>20</sub>H<sub>16</sub>NO<sub>2</sub>S

Point de fusion: 171°C.

25

Exemple 44: 4,6-dichloro-1-[4-(N,N-diméthylaminométhyl)phényl]-2-[4-(méthylsulfonyl)phényl]indole

Formule (I): 
$$R = CH_3$$
;  $Y_1 = 4-Cl$ ;  $Y_2 = 6-Cl$ ;  $Y_3 = H$ ;

$$X_1$$
 $A = X_2$ 
;  $X_1 = 4 - CH_2 N$ 
;  $X_2 = H$ 

5 Formule brute : C<sub>23</sub>H<sub>20</sub>Cl<sub>2</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>S

Point de fusion: 138°C.

## Exemple 45: 1-[4-(N,N-diméthylaminométhyl)phényl]-5-méthyl-2-[4-(méthylsulfonyl)phényl]indole

Formule (I):  $R = CH_3$ ;  $Y_1 = 5-CH_3$ ;  $Y_2 = H$ ;  $Y_3 = H$ ;

$$X_1$$
 $A = X_2$ 
;  $X_1 = 4 - CH_2 N$ 
;  $X_2 = H$ 

15

20

30

10

Purifié par deux chromatographies sur gel de silice successives (éluant CHCl, 95 % / méthanol 5 %; et CHCl, 98 % / méthanol 2 %).

Recristallisé dans l'éthanol.

Formule brute : C<sub>27</sub>H<sub>26</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>S

Point de fusion: 148°C.

### Exemple 46: 1-(5-pyrimidinyl)-2-[4-(méthylsulfonyl)phényl]indole

Formule (I): 
$$R = CH_3$$
;  $Y_1 = Y_2 = Y_3 = H$ ;
$$A = 5-pyrimidinyl$$

Purifié par deux chromatographies sur gel de silice (éluant CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> 95 % / acétate d'éthyle 5 % et CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> 90 % / acétate d'éthyle 10 %).

Recristallisé dans le 2-méthoxyéthanol.

Formule brute :  $C_{19}H_{15}N_3O_2S$ 

Point de fusion : 200°C.

## Exemple 47: Chlorhydrate de 1-[4-(N,N-diméthylaminophényl)]-2-[4-(méthylsulfonyl)phényl]indole

Formule (I): 
$$R = CH_3$$
;  $Y_1 = Y_2 = Y_3 = H$ ;  
 $X_1$   
 $A = X_2$   
 $X_1 = 4 - N$   
 $X_2 = H$ 

10

5

La base a été purifiée par deux chromatographies sur gel de silice successives (éluant CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> et toluène 80 % / acétate d'éthyle 20 %).

Recristallisé dans le 2-méthoxyéthanol.

Formule brute : C<sub>23</sub>H<sub>22</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>S ; HCl

Point de fusion: 244°C.

#### Exemple 48: 5-fluoro-1-(4-phényl)-2-[4-(méthylsulfonyl)phényl]indole

Formule (I): 
$$R = CH_3$$
;  $Y_1 = 5-F$ ;  $Y_2 = Y_3 = H$ ;

$$X_1$$
 $A = X_2$ 
 $X_1 = H$ 
 $X_2 = H$ 

Purifié par chromatographie sur gel de silice (éluant CH2Cl2).

Recristallisé dans l'acétonitrile puis le 2-méthoxyéthanol.

Formule brute :  $C_{21}H_{16}\,FNO_2S$ 

Point de fusion: 203°C.

## Exemple 49: 5-fluoro-1-(3-pyridinyl)-2-[4-(méthylsulfonyl)phényl]indole

Formule (I): 
$$R = CH_3$$
;  $Y_1 = 5-F$ ;  $Y_2 = Y_3 = H$ ;  $X_2 = H$ ;  $A = 3$ -pyridinyl

5

Purifié par chromatographie sur gel de silice (éluant CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> 95 % / Acétate d'éthyle 5 %).

Recristallisé dans de l'isopropanol.

10

Formule brute :  $C_{20}H_{15}FN_2O_2S$ 

Point de fusion: 179°C.

# Exemple 50: 5-fluoro-1-[4-(N,N-diméthylaminométhyl)phényl]-2-[4-(méthylsulfonyl)phényl]indole

15

Formule (I): 
$$R = CH_3$$
;  $Y_1 = 5-F$ ;  $Y_2 = Y_3 = H$ ;  
 $X_1 = X_2$ ;  $X_1 = 4-CH_2$   $X_2 = H$ 

20

Purifié par deux chromatographies sur gel de silice successives (éluant CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> 95 % / méthanol 5 % et CHCl<sub>3</sub> 95 % / isopropylamine 5 %).

Recristallisé dans l'éthanol.

Formule brute: C<sub>24</sub>H<sub>23</sub>FN<sub>2</sub>O<sub>2</sub>S

Point de fusion : 135°C.

25

30

Exemple 51: 5-fluoro-1-(6-méthyl-3-pyridinyl)-2-[4-(méthylsulfonyl) phényl]indole

Formule (I): 
$$R = CH_3$$
;  $Y_1 = 5-F$ ;  $Y_2 = Y_3 = H$ ;

#### A = 6-méthyl-3-pyridinyl

Purifié par deux chromatographies sur gel de silice successives (éluant CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> 95 % / acétone 5 %).

Recristallisé dans le 2-méthoxyéthanol.

Formule brute :  $C_{21}H_{17}FN_2O_2S$ 

Point de fusion : 214°C.

10

5

#### Exemple 52: 1-(3-chlorophényl]-2-[4-(méthylsulfonyl)phényl]indole

Formule (I): 
$$R = CH_3$$
;  $Y_1 = Y_2 = Y_3 = H$ ;

15

$$X_1$$
 $A = X_2$ 
;  $X_1 = 3-C1$  ;  $X_2 = H$ 

Purifié par chromatographie sur gel de silice (éluant toluène 90 % / Acétate d'éthyle 10 %).

Recristallisé dans le 2-méthoxyéthanol.

20

Formule brute :  $C_{21}H_{16}CINO_2S$ 

Point de fusion: 194°C.

#### Exemple 53: 5-hydroxy-1-(phényl)-2-[4-(méthylsulfonyl)phényl]indole

Formule (I): 
$$R = CH_3$$
;  $Y_1 = 5-OH$ ;  $Y_2 = Y_3 = H$ ;
$$X_1 = X_2 = H$$

$$X_2 = H$$

15

25

30

Purifié par chromatographie sur gel de silice (éluant CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> 95 % / isopropyl amine 5 %).

Formule brute: C<sub>21</sub>H<sub>17</sub>NO<sub>3</sub>S

Point de fusion : 211°C.

### Exemple 54: 1-(4-méthoxyphényl)-2-[4-(méthylsulfonyl)phényl]indole

Formule (I): 
$$R = CH_3$$
;  $Y_1 = Y_2 = Y_3 = H$ ;
$$X_1 = X_2$$

$$X_1 = 4-OCH_3$$
;  $X_2 = H$ 

Recristallisé dans le 2-méthoxyéthanol.

Formule brute: C<sub>22</sub>H<sub>18</sub>NO<sub>3</sub>S

Point de fusion: 202°C.

### Exemple 55:4-(1-phényl-2-indolyl)benzène sulfonamide

Formule (I): 
$$R = NH_2$$
;  $Y_1 = Y_2 = Y_3 = H$ ;
$$X_1 = X_2 = H$$

$$X_2 = H$$

Une solution de 16.6 g (0.048 mol) de 2-[4-(méthylsulfonyl)phényl]-1-phényl indole préparé à l'exemple 35, et 200 ml de THF anhydre est refroidi à 0°C. Ajouter goutte à goutte, 20 ml (0.06 mol) d'une solution 3M de chlorure de méthyl magnésium dans le THF.

Laisser remonter la température à l'ambiante. Après 30 mn de réaction, refroidir à nouveau à 0°C pour introduire goutte àgoutte 72 ml (0.072 mol) d'une solution 1M de tributylborane dans le THF. Laisser remonter la température à

l'ambiante. Après 30 mn de réaction, porter le mélange au reflux pendant 18 h. Le milieu réactionnel est à nouveau refroidi à 0°C pour introduire une solution de 27.5 g d'acétate de sodium, 18.9 g d'acide hydroxylamine-O-sulfonique et 120 ml d'eau.

5

Laisser réagir 3 h à température ambiante. Décanter, diluer la phase organique avec de l'acétate d'éthyle. Laver avec une solution saturée de NaHCO<sub>3</sub> puis de NaCl. Sécher sur MgSO<sub>4</sub> et concentrer. Le composé obtenu est purifé par chromatographie sur gel de silice (éluant CHCl<sub>3</sub> 95 % / isopropylamine 5 %) et recristallisé dans le toluène pour donner 3.6 g de 4-(1-phényl-2-indolyl)benzène sulfonamide.

10

Formule brute :  $C_{20}H_{16}N_2O_2S$ 

Point de fusion: 172°C.

15

20

## PHARMACOLOGIE Inhibition des activités enzymatiques COX1 et COX2

La molécule étudiée est préincubée pendant 10 minutes à 25°C avec 2U de COX1 (enzyme purifiée de vésicules séminales de bélier) ou 1U de COX2 (enzyme purifiée de placenta de mouton). L'acide arachidonique (6 μM pour la COX1, 4 μM pour la COX2) est ajouté dans le milieu réactionnel et une incubation de 5 minutes à 25°C est réalisée. Au terme de l'incubation, la réaction enzymatique est arrêtée par un ajout de HCl 1N et la PGE2 produite est dosée par EIA.

Les résultats sont exprimés sous forme de pourcentage d'inhibition des activités enzymatiques COX1 et COX2, et correspondent à des moyennes ± écarts-types à la moyenne de 4 déterminations.

15

20

Exemple	% d'inbition de l'activité COX 2		CI <sub>50</sub> (nM)	% d'inhibiti l'activité CO	CI <sub>50</sub> (nM)	
	10 <sup>-5</sup> M	10 <sup>-7</sup> M		10 <sup>-5</sup> M	10 <sup>-7</sup> M	
31	83 ± 2	29 ± 2	181	36 ± 14	4 ± 4	> 10000
34	89 ± 2	45 ± 6	139	29 ± 5	2 ± 2	> 10000
35	88 ± 2	70 ± 5	207	23 ± 6	2 ± 2	> 10000
36	95 ± 0	$51 \pm 3$	78	57 ± 4		
42	91 ± 1	$37 \pm 8$		2 ± 1		
47	81 ± 4	$32 \pm 3$	89	76 ± 8 à 10 <sup>-4</sup> M		
48	$82 \pm 3$		96	$72 \pm 8 \text{ à } 10^{-4} \text{M}$		
55	95 ± 1	67 ± 8	15	97 ± 0	6 ± 2	642

WO 98/05639 PCT/FR97/01432

#### **TOXICOLOGIE**

Les premières études de toxicologie réalisées montrent que les produits des exemples n'induisent aucun effet délétère après absorption orale chez le rat de doses pouvant aller jusqu'à 300 mg/kg.

#### REVENDICATIONS

1. Dérivés de 1,2-diarylindole caractérisés en ce qu'ils répondent à la formule

générale (I):

$$Y_1$$
 $Y_2$ 
 $Y_3$ 
 $Y_2$ 
 $Y_3$ 
 $Y_2$ 
 $Y_3$ 
 $Y_2$ 
 $Y_3$ 
 $Y_2$ 
 $Y_3$ 
 $Y_3$ 
 $Y_4$ 
 $Y_5$ 
 $Y_5$ 

#### Formule (I)

dans laquelle:

R représente:

- un radical alkyle inférieur de 1 à 6 atomes de carbone,
- un radical halogéno alkyle inférieur de 1 à 6 atomes de carbone,
- un groupement -NH<sub>2</sub>,

15

5

A représente :

- un cycle aromatique:



dans lequel X1 et X2 représentent indépendamment :

- 20 l'atome d'hydrogène,
  - un atome d'halogène,
  - un radical alkyle inférieur de 1 à 6 atomes de carbone.
  - un radical trifluorométhyle,
  - un radical (CH<sub>2</sub>)nN R<sub>1</sub> R<sub>2</sub> dans lequel

- -n est un nombre entier de 0 à 2,
- $R_1$  et  $R_2$  représentent indépendamment l'atome d'hydrogène ou un radical alkyle inférieur de 1 à 6 atomes de carbone,
- un radical O-alkyle inférieur de 1 à 6 atomes de carbone,
- un groupement SO<sub>2</sub>R, R ayant la même signification que ci-dessus,
- ou encore  $X_1$  et  $X_2$  forment ensemble un groupement méthylène dioxy,

A peut également représenter un hétérocycle thiophène, furane, pyridine ou pyrimidine

Y<sub>1</sub> et Y<sub>2</sub> représentent indépendamment :

- l'atome d'hydrogène,
- 5 un atome d'halogène,
  - un radical OR', R' représentant l'atome d'hydrogène ou un radical alkyle inférieur de 1 à 6 atomes de carbone,
  - un radical alkyle inférieur de 1 à 6 atomes de carbone,
  - un groupement SO<sub>2</sub>R, R ayant la même signification que ci-dessus.

Y<sub>3</sub> représente:

15

- l'atome d'hydrogène,
- un radical alkyle inférieur de 1 à 6 atomes de carbone.
- 2. Dérivés de formule (I) selon la revendication 1, caractérisés en ce que :

R représente un radical alkyle inférieur de 1 à 6 atomes de carbone, ou un groupement NH<sub>2</sub>

A représente un cycle aromatique:



- 20 dans lequel X<sub>1</sub> et X<sub>2</sub> représentent indépendamment :
  - l'atome d'hydrogène,
  - un atome d'halogène,
  - un radical alkyle inférieur de 1 à 6 atomes de carbone,
  - un radical O-alkyle inférieur de 1 à 6 atomes de carbone,
- un radical (CH<sub>2</sub>)nN R<sub>1</sub> R<sub>2</sub> dans lequel:
  - -n est égal à 0 ou 1,
  - R<sub>1</sub> et R<sub>2</sub> représentent un radical alkyle inférieur de 1 à 6 atomes de carbone,
  - ou encore X1 et X2 forment ensemble un groupement méthylène dioxy,
- A représente un hétérocycle thiophène, pyridine ou pyrimidine

#### Y<sub>1</sub> et Y<sub>2</sub> représentent indépendamment :

- l'atome d'hydrogène,
- un atome d'halogène,
- un groupement OH,
- un radical alkyle inférieur de 1 à 6 atomes de carbone,
  - un groupement SO<sub>2</sub>R, R ayant la même signification que ci-dessus,

#### Y, représente:

- l'atome d'hydrogène,
- un radical alkyle inférieur de 1 à 6 atomes de carbone.
  - 3. Dérivés selon la revendication 1 ou 2 caractérisés en ce que R représente le radical méthyle ou le radical NH<sub>2</sub>
  - 4. Dérivés selon l'une quelconque des revendications 1 à 3 caractérisés en ce que  $X_1$  représente l'atome d'hydrogène, un atome d'halogène, le radical méthyle ou le radical  $N(CH_3)_2$  et  $X_2$  représente l'atome d'hydrogène.
  - 5. Dérivés selon l'une quelconque des revendications 1 à 4 caractérisés en ce que Y, représente l'atome d'hydrogène, l'atome de fluor et Y<sub>2</sub> l'atome d'hydrogène.
  - 6. Dérivés selon la revendication 1, caractérisés en ce qu'ils sont choisis parmi les composés suivants :

1-(4-fluorophényl)-2-[4-(méthylsulfonyl)phényl]indole

25

20

1-(4-chlorophényl)-2-[4-(méthylsulfonyl)phényl]indole

1-(4-méthylphényl)-2-[4-(méthylsulfonyl)phényl]indole

1-phényl-2-[4-(méthylsulfonyl)phényl]indole

4-(1-phényl-2-indolyl)benzène sulfonamide

1-(4-diméthylaminophényl)-2-[4-(méthylsulfonyl)phényl]indole

5-fluoro-1-phényl-2-[4-(méthylsulfonyl)phényl]indole

10

5

15

7. Procédé de préparation des composés de formule (I) selon l'une quelconque des revendications 1 à 6 caractérisé en ce qu'il comprend la réaction d'un composé de formule (II)

20

25

$$Y_1$$
 $Y_2$ 
 $N$ 
 $Y_3$ 
 $SO_2R$ 

Formule (II)

dans laquelle Y<sub>1</sub>, Y<sub>2</sub>, Y<sub>3</sub> sont tels que définis à la revendication 1 et R' représente un radical alkyle inférieur de 1 à 6 atomes de carbone ou un radical halogénoalkyle de 1 à 6 atomes de carbone

avec un composé de formule (III)

A-X

Formule (III)

dans laquelle A représente un noyau aromatique  $X_1$ ,  $X_1$  et  $X_2$  étant  $X_2$ 

tels que définis à la revendication 1 ou un hétérocycle pyridine, pyrimidine ou thiophène et X représente un atome d'halogène, par chauffage dans un solvant organique comme la N-méthyl pyrrolidone par exemple à une température comprise entre 150 et 220°C en présence d'une base comme le carbonate de sodium par exemple et de catalyseur métallique comme des sels de cuivre par exemple ; les composés de formule (I) dans laquelle R représente le groupement -  $SO_2NH_2$  pouvant être préparés à partir des composés de formule (I) dans laquelle R représente le radical méthyle par action d'une base et de trialkyl borane dans un solvant organique comme le tétrahydrofurane au reflux suivi de l'action de l'hydroxyamine O-sulfonique.

8. Procédé de préparation des composés de formule (I) selon l'une quelconque des revendications de 1 à 6 caractérisé en ce qu'il comprend la déshydrogénation de dérivés de formule (XI)

$$Y_1$$
 $Y_2$ 
 $X_2$ 
 $X_3$ 
 $X_3$ 
 $X_4$ 
 $X_4$ 
 $X_5$ 
 $X_5$ 

Formule (XI)

20

25

30

5

10

15

dans laquelle Y<sub>1</sub>, Y<sub>2</sub>, Y<sub>3</sub>, R et A sont tels que définis à la revendication 1, cette déshydrogénation pouvant être réalisée en présence d'un catalyseur tel que le Pd/C à 10 % par exemple dans un solvant organique tel que le mésitylène et à des températures variant de la température ambiante à 250°C ou encore par des méthodes faisant intervenir des quinones comme par exemple l'orthochloranil ou la DDQ en présence de solvant tel que phénétol.

9. Composition pharmaceutique, caractérisée en ce qu'elle comprend une quantité pharmaceutiquement efficace d'au moins un composé de formule (I) tel que défini à l'une quelconque des revendications 1 à 6, éventuellement incorporé dans un excipient, véhicule ou support pharmaceutiquement acceptable.

- 10. Composition pharmaceutique à activité anti-inflammatoire et antalgique, caractérisée en ce qu'elle renferme une quantité pharmaceutiquement efficace d'un composé de formule (I) tel que défini à l'une quelconque des revendications 1 à 6, éventuellement incorporé dans un excipient, véhicule ou support pharmaceutiquement acceptable.
- 11. Composition pharmaceutique utile dans la prévention du cancer, en particulier l'adénocarcinome, la prévention des maladies neurodégénératives particulièrement la maladie d'Alzheimer, la prévention du Stroke, l'épilepsie et la prévention du travail utérin prématuré caractérisée en ce qu'elle renferme une quantité pharmaceutiquement efficace d'un composé de formule (I) tel que défini à l'une quelconque des revendications de 1 à 6 incorporé dans un excipient, véhicule ou un support pharmaceutiquement acceptable.
- 12. Composition pharmaceutique selon la revendication 9, 10 ou 11 caractérisée en ce qu'elle se présente sous forme de gélules, de comprimés dosés de 1 mg à 1000 mg ou sous forme de préparations injectables dosées de 0,1 mg à 500 mg.

15

5

10

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interr. .ial Application No PCT/FR 97/01432

	·	FC1/FR 97/01432	
A. CLASSIF IPC 6	CO7D209/10 A61K31/40 C07D409/ C07D403/04	04 C07D401/04 C07D405/04	
According to	International Patent Classification(IPC) or to both national classification	ion and IPC	
	SEARCHED		
	cumentation searched (classification system followed by classification	symbols)	
IPC 6	CO7D A61K		
Documental	on searched other than minimum documentation to the extent that su	ch documents are included in the fields searched	
Electronic da	ata base consulted during the international search (name of data bas	e and, where practical, search terms used)	
C. DOCUME	NTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	vant passages Relevant to claim No	0
Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	vani passages riewvani to casin rei	
A	WO 96 06840 A (MERCK FROSST CANAD March 1996 see examples 4,5	A INC.) 7 1,9,10	
4	JAMES J. LI ET AL: "Novel terphe selective cyclooxygenase-2 inhibi JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY,	enyls as 1,9,10 tors"	
	vol. 39, no. 9, - 26 April 1996 k US, pages 1846-1856, XP000671391	ASHINGTON	
	see figure 1; tables 2,3		
A	US 5 510 368 A (MERCK FROSST CANA 23 April 1996 see claims	MDA INC.) 1,9,10	
	• <b></b>		
*	·•	-/	
X Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	Y Patent family members are listed in annex.	
"A" docum	ategories of cited documents :  ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance	"T" later document published after the international filling date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention	
filing ( "L" docum which citatio	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publicationdate of another in or other special reason (as specified)	"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the	
other	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	document is combined with one or more other such docu- ments, such combination being obvious to a person skilled in the art.	
later (	ent published prior to the international filing date but han the priority date claimed	"&" document member of the same patent family	
	actual completion of theinternational search  9 November 1997	Date of mailing of the international search report  09/12/1997	
		Authorized officer	
Name and	mailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2  Nt 2280 HV Rijewijk		
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.	Van Bijlen, H	

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter: Just Application No
PCT/FR 97/01432

	Citation of document, with indication where appropriate, of the relevant passages  WENDELL WILKIE WILKERSON ET AL:	Relevant to claim No.
4	WENDELL WILKIE WILKERSON ET AL:	
	"Antiinflammatory 4,5-diarylpyrroles. 2. Activity as a function of cyclooxygenase-2 inhibition" JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, vol. 38, no. 20, - 29 September 1995 WASHINGTON US, pages 3895-3901, XP002030129 see page 3895 - page 3896	1,9,10
		·

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

PCT/FR 97/01432

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date		
WO 9606840 A	07-03-96	US 5521213 A AU 3249295 A CA 2197895 A EP 0778834 A	28-05-96 22-03-96 07-03-96 18-06-97		
US 5510368 A	23-04-96	AU 5683196 A WO 9637468 A	11-12-96 28-11-96		

#### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande Internationale No

PCT/FR 97/01432 A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 C07D209/10 A61K31 C07D401/04 C07D405/04 A61K31/40 C07D409/04 C07D403/04 Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) C07D A61K CIB 6 Documentation consultée autre que la documentationminimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche utilisés) C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS no, des revendications visées Identification des documents cités, avec le cas échéant, l'indication des passages pertinents WO 96 06840 A (MERCK FROSST CANADA INC.) 7 1,9,10 Α mars 1996 voir exemples 4,5 JAMES J. LI ET AL: "Novel terphenyls as 1,9,10 Α selective cyclooxygenase-2 inhibitors ..." JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, vol. 39, no. 9, - 26 avril 1996 WASHINGTON pages 1846-1856, XP000671391 voir figure 1; tableaux 2,3 US 5 510 368 A (MERCK FROSST CANADA INC.) 1,9,10 Α 23 avril 1996 voir revendications Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe Voir la suite du cadre C pour la finde la liste des documents Catégories spéciales de documents cités: "T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais citépour comprendre le principe "A" document définissant l'état général de latechnique, non considéré comme particulièrement pertinent ou la théorie constituant la base del'invention "E" document antérieur, mais publié à la date dedépôt international "X" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut cu après cette date être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité "L" document pouvant jeter un doute sur une revendcation de prorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une inventive par rapport au document considéré isolément "Y" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres autre citation ou pour une raison spéciale (elle qu'indiquée) document se rétérant à une divulgation orale, à un usage, à documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier une exposition ou tous autres moyens document publié avant la date de dépôtintemational, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée "&" document qui fait partie de la même famillede brevets Date à laquelle la recherche internationale a étéeffectivement achevée Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale 09/12/1997 19 novembre 1997 Nom et adresse postale de l'administrationchargée de la recherche internationale Fonctionnaire autorisé Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2

Formulaire PCT/ISA/210 (deuxième feuille) (juillet 1992)

NL - 2280 HV Rijewijk

Fax: (+31-70) 340-3016

Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni,

1

Van Bijlen, H

#### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande Internationale No

<u> </u>		101/1	N 9/	/01432			
C.(suite) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS  Identification des documents cités, avec.le cas échéant, l'indicationdes passages pe	ertinente		no des ser	androse -		
	identification des documents cites. avec.ie cas echeam. l'indicationdes passages pertinents				no. des revendications visees		
A	WENDELL WILKIE WILKERSON ET AL: "Antiinflammatory 4,5-diarylpyrroles. 2. Activity as a function of cyclooxygenase-2 inhibition"			1,	9,10		
·	JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, vol. 38, no. 20, - 29 septembre 1995 WASHINGTON US,		•				
;	pages 3895-3901, XP002030129 voir page 3895 - page 3896			-			
				·			
			٠.				
					-		
			İ				
. !		•			-		
	•						

Formulaire PCT/ISA/210 (suite de la deuxième feuille) (juillet 1992)

#### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Dema. .nternationale No PCT/FR 97/01432

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO 9606840 A	07-03-96	US 5521213 A AU 3249295 A CA 2197895 A EP 0778834 A	28-05-96 22-03-96 07-03-96 18-06-97
US 5510368 A	23-04-96	AU 5683196 A WO 9637468 A	11-12-96 28-11-96